# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-146177

(43)Date of publication of application: 21.06.1991

(51)Int.Cl.

B05D 7/24 B05D 5/06 B05D 7/14

C09D167/02

(21)Application number: 01-282053

(71)Applicant : DAINIPPON INK & CHEM INC

(22)Date of filing:

31.10.1989

(72)Inventor: SHIIKI HISASHI

TANAKA HIROO

## (54) FINISHING COAT APPLICATION

## (57)Abstract:

PURPOSE: To improve appearance and weather-proof properties by applying specific crosslinking clear coating I to the surface of a crosslinking metallic paste applied to the surface of an article for crosslinking effect realization and allowing specific crosslinking clear coating II to be applied under crosslinking effect.

CONSTITUTION: Crosslinking clear coating I formulated with polyester resin or a mixture of polyester resin and acrylic resin, and a curing agent is applied for crosslinking effect realization to a surface where crosslinking metallic paste coat containing metal powder and/or coloring pigment is applied to an article. Next, crosslinking clear coating II consisting mainly of a resin compound formulated with a curing agent to a fluoroolefin copolymer is applied to the coat of the coating I to allow crosslinking action. Thus finish coating is completed. The preferable polyester resin used for clear pigment is one with 30 to 300 of hydroxyl and 500 to 5000 of average molecular weight.

【物件名】

刊行物3

## 刊行物3

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)特 許 公 報 (B2)

(11)特許番号

第2913703号

(45)発行日 平成11年(1999)6月28日

(24)登録日 平成11年(1999)4月16日

(51) Int. C1. 6	識別記号	FI			
B05D 1/36		805D 1/36		Z	•
7/24	302	7/24	302	L	【添付書類】
// CO9D127/12		C09D127/12			19 11 679

請求項の数7 (全19頁)

(21)出願番号	特顏平1-282053	(73)特許権者	99999999
			大日本インキ化学工業株式会社
(22) 出願日	平成1年(1989)10月31日		東京都板橋区坂下3丁目35番58号
		(72)発明者	椎木 久
(65)公開番号	特開平3-146177		大阪府泉大津市条南町4-17-210
(43)公開日	平成3年(1991)6月21日	(72)発明者	田中 博夫
審査請求日	平成8年(1996)10月9日		大阪府岸和田市天神山町2-10-10
		(74)代理人	弁理士 高橋 勝利
		審査官	芦原 ゆりか
	•	(56) 参考文献	特開 平1-139179 (JP, A)
			特開 平1-218665 (JP, A)
			特開 昭63-190684(JP, A)
			特開 昭61-275311 (JP, A)
		(58)調査したタ	分野(Int.Cl.°, DB名)
		j	B05D 1/00 - 7/26

### (54) 【発明の名称】上塗り塗装方法

### (57)【特許請求の範囲】

【請求項2】前配したクリヤーコート塗料1として用いられるポリエステル樹脂(a-1)が、30~300なる範囲内の水酸基価を有し、かつ、500~6,000なる範囲内の数平均分子量を有するものである、請求項1に記載の上塗り塗装方法。

【請求項3】前記したクリヤーコート塗料 I として用いられるアクリル樹脂(a - 2)が、30~150なる範囲内の水酸基価を有し、かつ、1,000~20,000なる範囲内の数平均分子量を有するものである、請求項2に記載の上途り終转方法。

【請求項4】前記したクリヤーコート塗料IIとして用いられるフルオロオレフィン共重合体が、50~200なる範囲内の水酸基価を有し、かつ、2,000~30,000なる範囲内の数平均分子量を有するものである、請求項2または3に記載の上塗り塗装方法。

(2)

特許2913703

【請求項5】前記したクリヤーコート金料IIとして用い られるフルオロオレフィン共重合体が、フルオロオレフ ィンの15~70重量%、炭素数が1~18なる炭化水素基を 有するモノカルボン酸ビニルエステルの5~95重量%、 水酸基含有モノマーの3~40重量%、および、その他共 重合可能なモノマーの0~77重量%からなるモノマー組 成である、請求項1または4に記載の上塗り塗装方法。

【請求項6】前記したクリヤーコート塗料IIとして用い られるフルオロオレフィン共重合体が、フルオロオレフ 有するモノカルボン酸モノビニルエステルを必須とし、 必要に応じて、炭素数が1~18なる炭化水素基を有する 脂肪族および/または脂環式モノカルボン酸モノビニル エステルの5~95重量%、水酸基含有モノマーの3~40 重量%、および、その他共重合可能なモノマーの0~77 重量%からなるモノマー組成である、請求項1または4 に記載の上塗り塗装方法。

【請求項7】前記したクリヤーコート塗料IIとして用い られるフルオロオレフィン共重合体が、フルオロオレフ /または p ー tertーブチル安息香酸ビニルエステルな る、炭素数が1~18なる炭化水素基を有するモノカルボ ン酸ビニルエステルの5~95重量%と、水酸基含有モノ マーの3~40重量%と、その他共重合可能なモノマーの 0~77重量%からなるモノマー組成である、請求項1ま たは4に記載の上始り節装方法。

## 【発明の詳細な説明】

## [産業上の利用分野]

本発明は新規にして有用なる上塗り塗装方法に関す る。さらに詳細には、上塗り用クリヤーとしてオイルフ リーアルキド系樹脂を、一方、上塗り用オーバーコート クリヤーとして含ふっ案系樹脂を、それぞれ、硬化剤と 共に用いることから成る、とりわけ、層間付着性、外観 ならびに耐候性にすぐれた塗膜を形成する、自動車の車 体の上塗りのような、いわゆる3コート2ベーク上塗り 箜装方法に関する。

本発明方法は、とりわけ、自動車製造業において極め て有用なものである。

## 「従来の技術」

自動車外途などの上途り塗装方法として、いわゆるウ 40 エットオンウェット方式が採用されている。すなわち、 水酸基含有アクリル樹脂、水酸基含有ポリエステル樹脂 あるいは水酸基含有アルキド樹脂などの架橋性樹脂と硬 化剤とを主成分とし、それに金属粉末および/または着 色顔料を配合した架橋性樹脂強料(ベースコート)を黛 装後、直ちに、上塗りに架橋性樹脂と硬化剤とを主成分 とするクリヤー塗料 (トップコート) を塗装し、同時に 硬化させる2コート・1ベーク方式の塗装方法である。 このクリヤー仕上げを行なう目的は、耐久性および耐薬 品性などの塗膜性能ならびに外観の向上にある。

近年、自動車上塗り塗膜の耐候性に対する要求は、一 層、強くなってきており、一方、途面外観に対しても市 **場の高級化指向により、より髙度の品質が求められてき** ている。

これらの問題に対し、その解決手段の一つとして、た とえば紫外線吸収剤や光安定剤を塗料に添加することが 既に行われているが、充分なレベルにまで達していな い。また、ウェットオンウェット方式のクリヤーコート 用塗料として、水酸基含有フルオロオレフィン共重合体 ィンの15~70重量%、炭素数が 1~18なる炭化水素基を 10 を樹脂成分とする方法もあるが、この場合も、光沢値が 低すぎて塗面外観が好ましくなかった。さらに、ウェッ トオンウェット方式にて塗装し硬化させたのち、新たに アクリル系クリヤーコート用塗料を上塗りし硬化させる 方法も知られてるが、塗面外観に改善はみられるもの の、耐久性の性能は未だ充分とは言えないものであっ

#### (発明が解決しようとする課題)

しかるに、上述の如き従来技術における種々の欠点を 解決し、とりわけ、強膜の外観と、長期に亘る耐候性と ィンの15~70重量%と、安息香酸ビニルエステルおよび 20 を一段と向上せしめた、加えて、塗膜の層間付着性にも すぐれた極めて有用なる上盤り塗装法を見い出すべく、 鋭意、研究に着手した。

> したがって、本発明が解決しようとする課題は、一に かかって、長期耐候性にすぐれ、卓越した途膜外観を有 し、しかも、絵膜の層間付着性にもすぐれるという、総 体的な意味においての耐久性にすぐれた、極めて有用な る、いわゆる3コート2ペークの上端り塗装方法を提供 することであり、特に、そのうちの上塗り塗装方法を提 供することである。

#### 30 〔課題を解決するための手段〕

そこで、本発明者らは上述した如き発明が解決しよう とする課題に照準を合わせて、鋭意、検討を重ねた結 果、それぞれ、クリヤーコート塗料」およびIIとして、 オイルフリーアルキド系樹脂と硬化剤とを主成分とする 形の特定の架構型クリヤー強料 1 と、含ふっ雲系樹脂と 硬化剤とを主成分とする形の特定の架橋型クリヤー塗 料、つまり、いわゆるオーバーコートクリヤー塗料とを 用いることから成る、極めて有用なる上途り塗装方法を 見い出すに及んで、本発明を完成させるに到った。

すなわち、本発明は被塗物上に、金属粉末および/ま たは着色顔料を配合した架梯性メタリックペースコート **塗料を塗装し、次いで、該撤装面に架橋型クリヤー塗料** I (クリヤーコート I) を塗装し架橋させたのち、さら に、架構型クリヤー塗料 I (クリヤーコート塗料 I) を 塗装し架橋させたのち、さらに、架橋型クリヤー塗料II (クリヤーコート強料II) を塗装し架構させる上塗り塗 装方法において、それぞれ、(A) 該クリヤーコート塗 料 I としては、(1) ポリエステル樹脂 (a-1)、ま たは該樹脂 (a-1) とアクリル樹脂 (a-2) とのブ 50 レンド物に(2)硬化剤を配合してなる樹脂組成物を主 (3)

特許2913703

成分として用いられ、一方、前記クリヤーコート塗料II としては、(1) フルオロオレフィン共重合体に(2) 硬化剤を配合してなる樹脂組成物が主成分として用いられ、それらによって目的とする、塗験を形成せしめることから成る、とりわけ長期耐候性および外観にすぐれ、しかも、層間付着性にもすぐれた、耐久性のある塗膜を与えることのできる、極めて有用なる上塗り塗装方法を提供しようとするものである。

ここにおいて、まず、上記したクリヤーコート塗料 I としては、それぞれ主成分として、ポリエステル樹脂 (a-1) に、あるいは蘇樹脂 (a-1) とアクリル樹脂 (a-2) とのブレンド物に硬化剤を配合してなる形の組成組成物が用いられるが、就中、水酸基価が30~30 0で、かつ、数平均分子量が500~5,000なる特定のポリエステル樹脂を、あるいは、かかる特定のポリエステル樹脂と、水酸基価が30~150で、かつ、数平均分子量が1,000~20,000なる特定のアクリル樹脂とのブレンド物をベース樹脂の主成分とし、かかるベース樹脂成分と硬化剤成分とから構成される樹脂組成物が、当該クリヤーコート塗料 I として用いられる。

他方、前記したクリヤーコート 全科II としては、主成分として、フルオロオレフィン共重合体に硬化剤を配合してなる形の樹脂組成物が用いられるが、就中、水酸基価が50~200で、かつ、数平均分子量が2,000~30,000なる特定のフルオロオレフィン共重合体をベース樹脂の主成分とし、かかるベース樹脂成分と硬化剤成分とから構成される樹脂組成物が、当該クリヤーコート 金料II として用いられる。

本発明方法によって自動車の車体を塗装する場合に は、被塗物に直にメタリックベースコート塗料やクリヤ 30 ーコート塗料などを塗装せしめるようなことは殆どな く、通常は、被塗物の皮膜化成、電着塗装および/また は中塗り塗装といった幾つかの工程を経由するわけであ るが、ここまでは、従来どおりの方法が、そのまま適用 できることは言うまでもない。

次いで、メタリックベースコート途科としては、常用 のアクリル樹脂に、架橋剤としてのアミノ樹脂を用いた 強料が使用される。

場合によっては、ポリエステル樹脂も使用できるし、 さらには、これらのベース樹脂成分に、セルロース誘導 40 体を組み合わせることも可能である。

また、架橋剤としてはイソシアネート樹脂も使用する ことができる。

メタリック関顔料としては、常用のアルミニウム粉末、マイカまたはパールなどが適用できる。

ところで、本発明方法の実施のために用いられる、前 記クリヤーコート塗料 I を構成するポリエステル樹脂 (a-1)としては、前述したように、水酸基価一固形 分の水酸基価(以下同様)ーが30~300なる、いわゆる 水酸基含有ポリエステル樹脂の使用が望ましく、しか も、グル・パーミェーション・クロマトグラフィー (GP C) によるポリスチレン換算の数平均分子量 (以下同株) が500~5,000なる水酸基含有ポリエステル樹脂の使用が望ましい。

6

水酸基価が30未満の場合には、どうしても、塗膜強度 が乏しくなるし、一方、300を越えて余りに高くなる と、どうしても、塗膜が脆くなるので、いずれの場合も 好ましくない。

また、数平均分子量が500未満の場合には、どうしても、金膜の強度や耐久性などが劣るようになるし、一方、5,000を超えて余りに高くなると、どうしても、塗膜の外観が低下するようになるので、いずれの場合も好ましくない。

当該ポリエステル樹脂(a-1)を調製するに当たって用いられる酸成分としては、塗膜の耐候性を考慮して、シクロへキサン環を有する、いわゆる脂環式カルボン酸類を使用するのが望ましく、かかる脂環式カルボン酸類として特に代表的なもののみを例示するに留めれば、1,1-シクロへキサンジカルボン酸、1,4-シクロへキサンジカルボン酸、1,4-シクロへキサンジカルボン酸、1,4-シクロへキサンジカルボン酸またはメチルへキサヒドロ(無水)フタル酸などであり、必要に応じて、4-tertーブチルシクロへキサンモノカル酸の如き、ヘキサヒドロ安息香酸類または水添トリメリット酸の如きシクロへキサン系ポリカルボン酸類なども、さらには、これらのメチルエステルもまた、使用できる。

その他の酸成分としては、(無水)フタル酸、インフタル酸、テレフタル酸、安息香酸、pーtertーブチル安息香酸またはpーメチル安息香酸、あるいは、(無水)トリメリット酸または(無水)ピロメリット酸などの各種の芳香族カルボン酸類が用いられるし、さらには、アジピン酸、アゼライン酸、セバシン酸、テトラヒドロ(無水)フタル酸、テトラクロロ(無水)フタル酸、(無水)へッド酸、(無水)ハイミック酸、(無水)マレイン酸、フマル酸またはイタコン酸なども用いられる

これらの酸成分と共に用いられる多価アルコール成分として特に代表的なもののみを例示するに留めれば、エチレングリコール、1,3ープチレングリコール、1,6ーヘキサンジオール、ジエチレングリコール、ジプロピレングリコール、ネオペンチルグリコール、トリエチレングリコール、シクロヘキサンジメタノール、水添ピスフェノールA、グリセリン、トリメチロールエタン、トリメチロールブロパン、ペンタエリスリトール、ジペンタエリスリトールまたはソルビトールなどである。

当該ポリエステル樹脂 (a-1) を調製するに当たっての酸成分の一部として、つまり、全酸成分中に、油長が30%未満となるような範囲内において、油成分も使用することができるが、耐候性などの点からは、やし油、

(4)

特許2913703

水添やし油、「カージュラ E」(オランダ国シエル社 製の、分岐状脂肪族モノカルボン酸)、オクテン酸また はイソノナン酸などの使用が望ましく、さらに必要なら ば、米糠油脂肪酸、トール油脂肪酸、大豆油、ひまし油 または脱水ひまし油なども、適宜、使用できる。

次に、前配したアクリル樹脂 (a-2) としては、水 酸基価基が30~150なる、いわゆる水酸基含有アクリル 樹脂の使用が望ましく、しかも、数平均分子量が1,000 ~20,000なる範囲内の水酸基含有アクリル樹脂の使用が 望ましい。

水酸基価が30未満である場合には、どうしても、金膜 強度が乏しくなるし、一方、150を超えて余りに高くな る場合には、どうしても、塗膜の可撓性が損われるよう になるので、いずれの場合も好ましくない。

また、数平均分子量が1,000未満の場合には、どうし ても、塗膜の強度や耐久性などが劣るようになるし、一 方、20,000を超えて余りに高くなるような場合には、始 膜外観などが劣るようになるので、いずれの場合も好ま しくない。

アクリル樹脂は、2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリ レート、2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレー ト、3-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、2 ーヒドロキシプチル(メタ)アクリレート、3ーヒドロ キシブチル (メタ) アクリレート、4ーヒドロキシブチ ル(メタ)アクリレート、3ークロロー2ーヒドロキシ プロピル (メタ) アクリレート、ジー2ーヒドロキシエ チルフマレート、モノー2ーヒドロキシエチルーモノブ チルフマレートまたは、ポリプロピレングリコールある いはポリエチレングリコールモノ (メタ) アクリレー ト、「プラクセルFM, FAモノマー」 〔ダイセル化学・

(株) 製、カプロラクトン付加モノマー) の如き $\alpha$ ,  $\beta$ ーエチレン性不飽和力ルボン酸のヒドロキシアルキルエ

ステル類あるいはこれらとモーカプロラクトンとの付加 物などの水酸基含有モノマー類とその他の後記する如き 不飽和モノマーとを、常法に従い、たとえば、溶剤中に て過酸化物やアゾ化合物などの重合開始剤によりラジカ ル共重合して得られるようなものである。

ここでいう不飽和モノマーとしては、スチレン、αー メチルスチレン、pーtertープチルスチレン、ビニルト ルエンなどの芳香族系ピニルモノマー:メチル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレート、nープロ 10 ピル (メタ) アクリレート、iso-プロピル (メタ) ア クリレート、nープチル (メタ) アクリレート、iso-ブチル (メタ) アクリレート、tert-ブチル (メタ) ア クリレート、2-エチルヘキシル (メタ) アクリレー ト、ラウリル (メタ) アクリレート、シクロヘキシルア クリレート、ベンジル (メタ) アクリレート、ジプロモ プロピル (メタ) アクリレート、またはアルコキシアル キル (メタ) アクリレートの如き (メタ) アクリレート 類;(メタ)アクリル酸、クロトン酸、イタコン酸、マ レイン酸、フマル酸などのカルポキシル基含有モノマー このクリヤーコート用盤料 I に用いる当該水酸基含有 20 類:Nージメチルアミノエチル (メタ) アクリルアミド、 N-ジエチルアミノエチル (メタ) アクリルアミド、N ージメチルアミノプロピル (メタ) アクリルアミドもし くはNージエチルアミノプロピル (メタ) アクリルアミ ドなどのアミノ基含有アミド系不飽和モノマー類: ジメ チルアミノエチル (メタ) アクリレート、ジエチルアミ ノエチル (メタ) アクリレートなどのジアルキルアミノ アルキル (メタ) アクリレート類; あるいは、tーブチ ルアミノエチル (メタ) アクリレート、tープチルアミ ノプロピル (メタ) アクリレート、アジリジニルエチル (メタ) アクリレート、ピロリジニルエチル (メタ) ア クリレートまたはピペリジルエチル (メタ) アクリレー トなどの塩基性窒素原子含有モノマー類;一般式

 $R_1$ は-Hまたは $-CH_3$ を、 $R_2$ および $R_3$ はそれ ぞれ、同一であっても異なっていてもよい - H またはC1~Coなるアルキル基、アリール 基、もしくは、C1~C12 なるアラルキル基を AはCi~Cia なるアルキレン基を表わすもの とする。

(5)

特許2913703

で示されるジアルキル ((メタ)アクリロイロキシアル キル) ホスフェート類、もしくは (メタ) アクリロイル オキシアルキルアシッドホスフェート類、一般式

$$CH_{3} = C - C - 0 - A - 0 - P < \frac{0R_{z}}{0R_{3}}$$

(R, , R: およびR, ならびにAは前出の通りである。) で 示されるジアルキル ( (メタ) アクリロイロキシルアル 10 脂、または不飽和モノマー類と共重合性のある不飽和結 キル) ホスファイト類、もしくは (メタ) アクリロイロ キシアルキルアシッドホスファイト類、さらには上記 (メタ) アクリロイロキシアルキルアシッドホスフェー ト類、又はアシッドホスファイト類のアルキレンオキシ ド付加物、グリシジル(メタ)アクリレートやメチルグ リシジル (メタ) アクリレートなどエポキシ基合有ビニ ル系モノマーとリン酸又は亜リン酸あるいはこれらの酸 性エステル類とのエステル化物、3-クロロー2-アシ ッドホスホキシプロピル (メタ) アクリレートなどのリ ン原子含有モノマー類:2-ヒドロキシエチル (メタ) ア 20 ち、塗膜外観やクリヤーコート塗料IIとの付着性などの クリレート、2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレ ート、3ーヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート、 2-ヒドロキシブチル (メタ) アクリレート、3-ヒド ロキシブチル (メタ) アクリレート、4ーヒドロキシブ チル (メタ) アクリレート、3ークロロー2ーヒドロキ シプロピル (メタ) アクリレート、ジー2ーヒドロキシ エチルフマレート、モノー2-ヒドロキシエチルーモノ ブチルフマレートまたはポリエチレングリコールモノ (メタ) アクリレートの如きα、β-不飽和カルボン酸 タル酸、ヘキサヒドロフタル酸、テトラヒドロフタル 験、ベンゼントリカルボン酸、ベンゼンテトラカルボン 酸、「ハイミック酸」〔日立化成工業(株)製品〕、テ トラクロルフタル酸もしくはドデシニルこはく酸の如き ポリカルボン酸の無水物との付加物; ビニルエトキシシ ラン、αーメタクリロキシブロビルトリメトキシシラン などのシリコン系モノマー類;グリシジル(メタ)アク リレート、(Bーメチル) グリシジル (メタ) アクリレ ート、(メタ) アリルグリシジルエーテルなどのエポキ シ基含有モノマー類;無木マレイン酸、無水イタコン 酸、無水トリメリット酸のビニルエステルなどの酸無水 物基含有モノマー類;フマル酸もしくはイタコン酸の如 き不飽和ジカルポン酸と1価アルコールとのジエステル 類:酢酸ビニル、安息香酸ビニル、「ベオバ」(シェル 社製のビニルエステル) の如きビニルエステル類; 「ビ スコート88F, 8FM, 17FM, 3Fもしくは3FM」 〔大阪有機化学 (株) 製の含フッ素系アクリルモノマー〕、パーフルオ ロシクロヘキシル (メタ) アクリレート、ジーパーフル オロシクロヘキシルフマレートまたはN-iso-プロピ

アクリレートの如き (パー) フルオロアルキル基含有の ビニルエステル類、ビニルエーテル類、(メタ)アクリ レート類もしくは不飽和ポリカルポン酸エステル類など の含フッ素重合性化合物;あるいは(メタ)アクリロニ トリル、塩化ビニル、塩化ビニリデンなどのオレフィン 類などの官能基をもたないビニル系モノマー類がある。

10

更に、必要に応じて、共重合性不飽和基含有樹脂とし て、不飽和モノマー類と共重合性の不飽和結合を有する 油ないしは脂肪酸で変性された、いわゆるアルキド樹 合を有する不飽和基含有ポリエステル樹脂あるいは不飽 和モノマー類と共重合性のある不飽和結合を有するアク リル系樹脂などを共重合することも可能である。

前述したように、クリヤーコート塗料Iとしては、か くして得られる、それぞれ、ポリエステル樹脂(a-1) と、あるいは、疎樹脂 (a-1) およびアクリル樹 脂(a-2)とのブレンド物をベース樹脂成分とし、か かるベース樹脂成分と硬化剤成分との配合を主体とする 樹脂組成物が用いられるが、かかるベース樹脂成分のう 面で、このポリエステル樹脂 (a-1) は必須のもので あり、さらに、金膜の耐候性や金膜の諸物性などをも配 慮して、アクリル樹脂 (a-2) が、適宜、ブレンドさ れて用いられることになる。

また、このクリヤーコート塗料Iの硬化剤としてはア ミノアルデヒド樹脂、ポリイソシアネート化合物又はブ ロック化ポリイソシアネート化合物の如き、水酸基と反 応性のあるものが挙げられ、まず、アミノアルデヒド樹 脂としては代表的なものにはメラミン、尿素、アセトグ とドロアルキルエステル類とマレイン酸、こはく酸、フ 30 アナミン、ペンソグアナミン、ステログアナミンまたは ,スピログアナミンの如きアミノ基含有化合物と、ホルム アルデヒド、パラホルムアルデヒド、アセチルアルデヒ ド、またはグリオサザールの如きアルデヒド系化合物と を、常法により、反応させて得られる縮合生成物、ある いはこれらの各縮合生成物を一価アルコール類でエーテ ル化せしめて得られる、いわゆる変性物があるが、こう した代表的なもののほかにも、塗料用として用いられて いるものであれば、いずれも適用することができる。

また、ポリイソシアネート化合物として代表的なもの 40 には、テトラメチレンジイソシアネート、ヘキサメチレ ンジイソシアネートもしくはトリメチルヘキサメチレン ジイソシアネートの如き脂肪族ジイソシアネート;イソ ホロンジイソシアネート、メチルシクロヘキサン-2,4 ーないしは2.6ージイソシアネート4.4′ーメチレンビス (シクロヘキシルイソシアネート)もしくは1,3-ジ (イソシアネートメチル) シクロヘキサンの如き脂環式 ジイソシアネート;あるいはこれらの各ジイソシアネー ト類と多価アルコールもしくは低分子量の水酸基含有重 合体などとの付加物(アダクト体)、上掲した如きジイ ルパーフルオロオクタンスルホンアミドエチル(メタ) 50 ソシアネート類と水、ビュレット化剤との反応物(ビュ

(6)

特許2913703

レット体)、さらには、上掲した如きジイソシアネート 類の三量体(イソシアヌレート体)などがある。

更に、ブロック化ポリイソシアネート化合物として は、以上に掲げられた各種のポリイソシアネート類をメ チルケトオキシムやカブロラクタムなどの如き、公知の プロック化剤でプロック化せしめたものがある。

当該硬化剤の使用量としては、前記した水酸基含有樹 脂の100重量部に対し、5~100重量部が適当である。硬 化剤の使用量が5重量部未満である場合には、どうして も、途膜の架構不足という事態に陥り易く、ひいては耐 10 て余りに高くなる場合には、塗装作業性が悪くなるの 候性、耐溶剤性が低下することになるし、一方、100重 量部を超える場合には、どうしても、機械的物性が低下 したりするようになるので、いずれの場合も好ましくな

本発明の方法において用いられるクリヤーコート資料 1には、通常、顔料は配合しないが、 金膜の透明性が保 たれる程度にベースコート用強料に用いた金属粉末およ び/または着色顔料を配合することも可能である。

このクリヤーコート塗料Iには、さちに必要に応じ て、各種の樹脂類や溶剤類をはじめ、流動調整剤、色分 20 れ防止剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、光安定剤または シランカップリング剤などの如き、公知慣用の各種添加 剤を加えることができるのは、無論のことである。

前配各種の樹脂類の代表的なものには、ニトロセルロ ースまたはセルロースアセテートブチレートの如き繊維 **素系樹脂をはじめ、塩化ビニル・酢酸ビニル共重合樹** 脂、ケトン樹脂、石油樹脂またはエポキシ樹脂などがあ **5**.

また、前記溶剤類としてはトルエン、キシレン、シク 水寮系:酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸プチルもしくは エチレングリコールモノエチルエーテルアセテートの如 きエステル系;アセトン、メチルエチルケトン、メチル イソプチルケトン、メチルアミルケトンもしくはシクロ ヘキサノンの如きケトン系;ジメチルホルムアミド、ジ メチルアセトアミドもしくはN-メチルピロリドンの如 きアミド系;またはメタノール、エタノール、nープロ パノール、iso-プロパノール、n-ブタノール、iso-ブタノール、sec-ブタノール、tert-ブタノールもし くはエチレングリコールモノアルキルエーテルの如きア ルコール系溶剤、あるいは、これらの混合物などが代表 的なものとして挙げられる。しかしながら、これら溶剤 のうち、このクリヤーコート塗料Ⅰ用樹脂組成物に用い られる前述の硬化剤成分がポリイソシアネート化合物も しくはプロックポリインシアネート化合物である場合に は、アルコール系溶剤の使用は避けるべきである。

次に、前記したクリヤーコート塗料IIについて説明す

クリヤーコート塗料IIとしては、フルオロオレフィン

れるが、就中、水酸基価が50~200で、かつ、数平均分 子豊が2,000~30,000なる、いわゆる水酸基含有フルオ ロオレフィン共重合体の使用が望ましい。

12

水酸基価が50未満の場合には、耐候性などが劣るよう になるし、一方、200を超えて余りに高くなる場合に は、可撓性が劣るようになるので、いずれも好ましくな **لا** يا

また、数平均分子量が2,000未満の場合には、どうし ても、耐久性が劣るようになるし、一方、30,000を超え で、いずれの場合も好ましくない。

当該水酸基含有フルオロオレフィン共重合体は、フル オロオレフィンおよび水酸基含有モノマーを必須成分と する共重合体である。

フルオロオレフィンとしては、フッ化ビニル、フッ化 ピニリデン、トリフルオロエチレン、テトラフルオロエ チレン、クロロトリフルオロエチレン、プロモトリフル オロエチレン、ペンタフルオロプロピレンもしくはヘキ サフルオロプロピレン、またはトリフルオロメチル・ト リフルオロビニルエーテル、ペンタフルオロエチル・ト リフルオロビニルエーテルもしくは、ヘブタフルオロブ ロビル・トリフルオロビニルエーテルの如きパーフルオ ロアルキル・パーフルオロビニルエーテルなどが代表的 なものであり、就中、テトラフルオロエチレン、フッ化 ピニリデン、クロロトリフルオロエチレン、またはヘキ サフルオロプロピレンの使用が好ましい。これらのフル オロオレフィン単量体は単独でも2種以上の併用であっ てもよい。

水酸基含有モノマーとしては、2-ヒドロキシエチル ロヘキサン、n-ヘキサンもしくはオクタンの如き炭化 30 ビニルエーテル、3-ヒドロキシブロビルビニルエーテ ル、2-ヒドロキシブロピルビニルエーテル、4-ヒド ロキシブチルビニルエーテル、3-ヒドロキシブチルビ ニルエーテル、2ーヒドロキシー2ーメチルプロピルビ ニルエーテル、5ーヒドロキシベンチルビニルエーテル もしくは6-ヒドロキシヘキシルビニルエーテル、また はモーカプロラクトンを付加せしめたヒドロキシアルキ ルビニルエーテルもしくはεーカプロラクトンを付加せ しめたヒドロキシアルキルアリルエーテルなどの水酸基 を含有するビニルエーテル類がある。

> 上記フルオロオレフィンおよび水酸基含有モノマー以 外の構成モノマーとしては、C, ~C, の炭化水素基を有 するモノカルボン酸ビニルエステルである、ビニル、2, 2-ジメチルプロパノエート、ビニル、2,2-ジメチルブ タノエート、ビニル2,2-ジメチルペンタノエート、ビ ニル2,2-ジメチルヘキサノエート、ビニル2,2-ジメチ ルブタノエート、ビニル2―エチルー2ーメチルブタノ エート、ビニル2-エチルー2-メチルベンタノエー ト、ビニル3ークロロー2,2-ジメチルプロパノエー ト、酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、酪酸ビニル、イ

共重合体に硬化剤を主成分として配合したものが用いら 50 ソ酪酸ビニル、カブロン酸ビニル、カブリル酸ビニル、

(7)

特許2913703

カプリン酸ビニル、ラウリン酸ビニル、Coの分岐脂肪族 カルボン酸ビニル、C.,の分岐脂肪族カルボン酸ビニ ル、Ci,の分岐脂肪族カルボン酸ビニル、またはステア リン酸ピニルなどの脂肪族カルボン酸ビニルエステル: あるいはシクロヘキサンカルボン酸ビニル、メチルシク ロヘキサンカルボン酸ビニル、安息香酸ビニルまたはp ーtertープチル安息香酸ピニルの如き環状構造を有する カルボン酸ビニルエステル類がある。

その他の共重合可能なモノマーとしては、メチルビニ ルエーテル、イソプロピルビニルエーテル、nーブチル ビニルエーテル、イソブチルビニルエーテル、tertーブ チルビニルエーテル、nーペンチルビニルエーテル、n ーヘキシルビニルエーテル、n-オクチルビニルエーテ ル、2-エチルヘキシルピニルエーテル、クロロメチル ピニルエーテル、クロロエチルビニルエーテル、ベンジ ルビニルエーテルまたはフェニルエチルビニルエーテル の如きアルキルビニルエーテルないしは置換アルキルビ ニルエーテル類:シクロペンチルビニルエーテル、シク ビニルエーテルの如きシクロアルキルビニルエーテル 類;ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシシ ラン、ビニルトリプロポキシシラン、ビニルメチルジエ トキシシラン、ビニルトリス (B-メトキシエトキシ) シラン、アリルトリメトキシシラン、トリメトキシシリ ルエチルビニルエーテル、トリエトキシシリルエチルビ ニルエーテル、メチルジメトキシシリルエチルビニルエ ーテル、トリメトキシシリルプロピルビニルエーテル、 トリエトキシシリルプロビルビニルエーテル、メチルジ アクリロイルオキシプロピルトリメトキシシラン、γー (メタ) アクリロイルオキシプロピルトリエトキシシラ ンまたはy-(メタ) アクリロイルオキシブロビルメチ ルジメトキシシランなどの加水分解性シリル基を含有す るモノマー;エチレン、プロピレンもしくはプテンー1 の如きαーオレフィン類;塩化ビニルもしくは塩化ビニ リデンの如き、フルオロオレフィンを除く、各種のハロ ゲン化オレフィン類:スチレン、αーメチルスチレンも しくはビニルトルエンの如き芳香族ビニル化合物;メチ ルメタアクリレート、エチルメタアクリレート、ブチル 40 メタアクリレートもしくはシクロヘキシルメタアクリレ ートの如きメタアクリル酸エステル類;メチルアクリレ ート、エチルアクリレート、ブチルアクリレート、シク ロヘキシアクリレートの如きアクリル酸エステル類が代 表的なものである。

さらに、(メタ) アクリル酸、クロトン酸、イタコン マレイン酸またはフマル酸の如きカルボキシル基含有モ ノマーも使用できる。

前記した各モノマー成分から本発明の水酸基含有フル

どの観点から、フルオロオレフィンの使用量は全モノマ 一中の15~70重量%、好ましくは、20~60重量%であ り、C, ~C,,の炭化水素基を有するモノカルボン酸ビニ ルエステルは、途膜の外観などの観点から、全モノマー 中の5~95重量%、好ましくは、10~80重量%であり、 さらに水酸基含有ビニルモノマーは、耐候性などの観点 から、3~40重量%、好ましくは、5~35重量%である ことが望まれる。

水酸基含有フルオロオレフィン共重合体を調製するに ルエーテル、エチルビニルエーテル、n-ブロビルビニ 10 は、特開昭61-275311号公報および特公昭60-21686号 公報などに開示されている方法によればよい。

> このような水酸基含有フルオロオレフィン共重合体の 市販品の例としては、大日本インキ化学工業(株)製の 「フルオネート K-700もしくはK-701」、旭硝子

> (株) 製の「ルミフロンLF-100、LF-200、LF-300、L F-400もしくはLP-700」、またはセントラル硝子

(株) 製の「セフラルコート」などが挙げられる。

また、当該フルオロオレフィン共重合体と組み合わせ るべき硬化剤としては、前記したクリヤーコート強料Ⅰ ロヘキシルビニルエーテルまたはメチルシクロヘキシル 20 の場合に用いられたものと同様のものを用いることがで

そして、当該硬化剤としてのアミノアルデヒド樹脂。 ポリイソシアネート化合物または、プロック化ポリイソ シアネート化合物の使用量としては、水酸基含有フルオ ロオレフィン共重合体の100重量部に対して、5~100重 量部となる範囲内が適当である。この硬化剤の使用量が 5重量部未満である場合には、どうしても、強膜の架橋 不足という事態に陥り易く、しいては耐候性や耐溶剤性 などが低下することになるし、一方、100重量部を超え メトキシシリルプロビルビニルエーテル、γー(メタ) 30 る場合には、どうしても、機械的物性が低下したりする ようになるので、いずれも好ましくない。

> ところで、かくして得られるクリヤーコート強料IIに は、前述したクリヤーコート第料1の場合と同様に、必 要に応じて、ポリエステル樹脂やアクリル樹脂などをは じめとする各種の樹脂類や溶剤類などを、さらには、流 動調整剤、色分れ防止剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、 光安定剤またはシランカップリング剤などの公知慣用の 各種添加剤を、それぞれ、添加することができるのは、 無論のことである。

なお、フルオロオレフィン共重合体は光線透過性が高 いので、当該共重合体を用いたクリヤーコート塗料Iを 保護するために同クリヤーコート発料【中に紫外線吸収 剤を添加、使用することは耐候性を一層、向上させるこ ととなるので好適である。

本発明の方法を実施して目的とする強膜を形成するに は、例えば表面処理、あるいは、必要に応じ、予め、ブ ライマーやサーフェーサーなどを施した被塗物表面に、 ベースコート用塗料を、必要に応じて、希釈溶剤で希釈 し、乾燥膜厚が10~50 µmとなるように、通常の方法

オロオレフィン共重合体を闘製するにさいし、耐候性な 50 で、塗装し、次いで、クリヤーコート塗料!を、通常の

(8)

特許2913703

15

方法で、強装(乾燥膜厚5~40μm)したのち、所定の条件で架橋させる。さらに、その上にクリヤーコート 料IIを、通常の方法で、塗装(5~40μm)し、所定の条件で架橋させるというようにすればよい。こうして得られた上塗り塗膜は、耐久性に優れていることはいうまでもなく、従来の2コート1ベーク方式に比較して、

「わき」や「たれ」などの塗装作業性の問題がなく、しかも、光沢、レベリングならびに鮮映性などに著しく優れたものである。

## (発明の効果)

以上のようにして、本発明の方法により得られる塗膜は、とりわけ、極めて耐久性にすぐれるものであり、たとえば、外観や耐候性などをはじめとし、さらには、層間付着性などにもすぐれるものである処から、本発明の上塗り塗装方法は、極めて有用な塗装法である。

これは、2コート2ベーク塗装における、それぞれ、 クリヤーコートに、まず、オイルフリーアルキド系樹脂 を配し、次いで、オーバークリヤーコートに含ふっ妻系 樹脂を配するという斬新な方法によって、はじめて、も たらされるものであり、したがって、本発明方法は、特 20 にすぐれた一大改良上塗り塗装方法である、と言い得よ う。

## 〔実施例〕

次に、本発明を参考例、実施例および比較例により、 一層、具体的に説明する。以下において、部および%は 特に断りのない限り、すべて重量基準であるものとす る。 16

参考例1 【ポリエステル樹脂 (a-1) の鋼製例】 攪拌機、温度計、脱水トラップ付き還流冷却器および 窒素ガス導入管を偏えた四ツロフラスコに、トリメチロ ールプロパンの179部およびネオペンチルグリコールの2

92部を仕込んで、150℃に昇温した。

次いで、ヘキサヒドロフタル酸の604,6部および水酸 化リチウムの0.85部を加えて220℃まで昇温し、さら に、この温度で脱水縮合反応を行なって、固形分の酸価 が9.8となるまで続行させた。

10 反応終了後は、冷却してキシレンの525部を加えて、 不揮発分が65%で、25℃におけるガードナー粘度 (以下 同様)がVで、かつ、それぞれ、固形分の酸価および水 酸基価が6.2および100で、しかも、数平均分子量が2,58 0なる目的樹脂の溶液を得た。以下、これを樹脂(a − 1-1)と略記する。

第1表に示されるような原料仕込みに変更した以外 は、参考例1と同様にして、目的樹脂の溶液を得た。 それぞれの性状値は、まとめて、同表に示す。

20 なお、同妻中の略記号は、次のような意味のものである。

HHPA …ヘキサヒドロフタル酸

IPA …イソフタル酸

参考例2~5 (同上)

AA …アジピン酸

TMP …トリメチロールプロパン

NPG …ネオペンチルグリコール

1,6HD…1,6-ヘキサンジオール

特許2913703

17 18 S 9 10 0 œ 0 Ś S N S 0 C) LO ł N æ S Ŋ  $\overline{\phantom{a}}$ <u> 5</u> က 2 ω € 0 G ... ~ જં ဖ 9 ω 0 ö ₩ 0 N ы 8 S N တ ഗ 3 5 S 0 1 40 ~ 677 0 CD. 0  $\vdash$ 0 8 S 0 2 જ ĸ 9 6 5 Ġ 1 0 **t**~ g S ဖ ဖ 2 1 រណ ≈ં 民 愐 庿 33 8 1 ⋖ 油脂肪 1 Œ Ħ 0 ۵, ۵, G 尔 Ξ 1 ₩. 4 響 ⋖ ۵.  $\mathbf{z}$ ρ., ٠. Ð 不揮発 7 囊 幸 × <u>-</u> .6 z 4 # ì 数 = 花 27 ı٢ ĸ н 原料仕込制合 器 姓 块 僮 = 44

(9)

参考例 6 〔アクリル樹脂(a — 2)の調製例〕

攪拌機、温度計、冷却器および窒素導入管を備えた四 ツロフラスコに、「ソルベッソ 100」(アメリカ国エク ソン社製の芳香族炭化水素系溶剤)の266部および n − プタノールの67部を仕込み、120℃に保持した。

次いで、ここへ150部のスチレン、350部のnーブチルメタクリレート、80部のnーブチルアクリレート、200部の2ーヒドロキシエチルメタクリレート、20部のアクリル酸、40部のtertーブチルパーオキシ2ーエチルヘキサノエート、10部のジーtertーブチルパーペンゾエートおよび10部のアゾビスイソブチロニトリルを4時間に直

って滴下した。

適下終了後も、同上の温度に6時間のあいだ保持して 反応を競行せしめて、不揮発分が60%、粘度がT、酸価 40 が9.2、水酸基価が86で、かつ、数平均分子量が5,200な る目的樹脂の溶液を得た。以下、これを樹脂(a-2-1)と略記する。

参考例7~9 (同上)

第2表に示されるような原料仕込みに変更した以外 は、参考例6と同様にして、目的樹脂の溶液を得た。 それぞれの性状値は、まとめて、同表に示す。

			19					(	10)						20	特記	<b>†</b> 2 9	13	703
	19	6	400		1 0	255			1 0	0 9				2 - 12	8.8	5 2	12,000	a - 2 - 4	
	*	8	2 L	0 9		2 1 5		0 1		140	9 9	6 7	0 9	22	9.3	120	2.500	a - 2 - 3	
₩.		7	125	7.5			190	1.0		100	2 (		9	T - U2	9.3	8 6	5.800	a - 2 - 2	
2 E	- 1997	9	7.5	7.5		240		1 0		100				T	8.8	9 8	5,200	a - 2 - 1	
			ж 7	n - ブチルフクリレート	2-エチルヘキシルアクリレート	ローブチルメタクリレート	インプチルメタクリレート	アクリル酸	メタクリル 酸	2ーヒドロキシエチルメタクリレート	1001 6454161	酢 酸 n - ブ チ ル	不轉発分(%)	粉	凝	本	数平均分子量	アクリル樹脂の呼称	
			ŀ	<b>E</b>	<b>‡</b> :	# :	ব য	¥		6				<b>₩</b>	#\$	塩		p.	

## 参考例10 (フルオロオレフィン共重合体の調製例)

窒素で充分に置換した21のステンレス製オートクレー プに、p-tert-ブチル安息香酸ビニルの390部、「ベ オバー9」(前出社製の、Caなる分岐状脂肪族モノカル ボン酸のビニルエステル)の100部、4-ヒドロキシブ チルビニルエーテルの110部、酢酸n-ブチルの430部、 2,2-アソビス (2,4-ジメチルバレロニトリルの20部お よび「サノールLS-765」 [三共(株) 製のアミン化合 物) の3部を仕込んだ。次いで、液化採取したクロロト リフルオロエチレンの400部を圧入し、攪拌しながら60 ℃で15時間のあいだ反応を行なって、不揮発分が67%に 50

40 なった処で、室温まで冷却してキシレンの175部を加 え、不揮発分が60%なる目的共重合体の溶液を得た。以 下、これを共重合体(b-1-1)と略記するが、この ものの固形分の水酸基価は53であり、かつ、数平均分子 量は25,000であった。

参考例11(同上)

使用すべきモノマー類の組成割合を、	
安息香酸ビニル	110部
4ーヒドロキシエチルビニル	
エーテル	30C#
シクロヘキシルビニルエーテル	190 //

(11)

特許2913703

21

クロロトリフルオロエチレン 400 # と変更し、かつ、酢酸 n ープチルの代わりに670部のキ シレンを用いるように変更した以外は、参考例10と同様 に反応を行なって、不揮発分が60%なる目的共重合体の 溶液を得た。

以下、これを共重合体(b-1-2)と略記するが、 このものの固形分の水酸基価は145であり、かつ、数平 均分子量は7,000であった。

## 参考例12 (ベースコート塗料の調製例)

下記の如き配合組成割合に従い、通常の塗料調製法に 10 有アクリル樹脂;不揮発分=50%] よって配合し調製されたものを、希釈用溶剤で、フォー ドカップNo. 4で11~12秒となるように粘度を調整して目 的塗料を得た。

「ベッコライト57ー1054」〔大日本 インキ化学工業(株)製の水酸基含	72部
有ポリエステル樹脂;不揮発分=	
70%)	
「スーパーベッカミンLー117ー60」	42 #
(同上社製のn-ブチル化メラミン	
樹脂;不揮発分=60%)	
「CAB-381-2」(アメリカ国イースト	25 "
マン・コダック社製のセルロース	
アセテートブチレート)	
「エポレン (Epolen) N-10」(同上	15 "
社製のワックス)	
「アルペースト1860YL」〔東洋アルミ	23 "

計177 #

以下、これを塗料 (BC-1) と略記する。 **参考例13**(同十)

ニウム工業(株)製のアルミニウム・

ペースト;不揮発分=65%]

下記の如き配合組成割合のものに変更し、かつ、調整 粘度をフォードカップNo.4で13~14秒となるように変更 した以外は、参考例12と同様にして、目的とする強料を 得た。

「アクリディック47ー712」〔大日本	160部
インキ化学工業(株)の水酸基含有	
アクリル樹脂;不揮発分=50%)	
「スーパーベッカミンL-117-60」	33 "
「アルペースト1860YL」	23 "
「フォニストゲン・ブルーNV」	

〔大日本インキ化学工業 (株) 製の

シアニンブルー)

計218 #

以下これを塗料 (BC-2) と略記する。 参考例14 (同上)

下記の如き配合組成割合のものに変更した以外は、参 考例12と同様にして、目的とする強料を得た。

「アクリディック47-567」〔大日本 インキ化学工業 (株) 製の水酸基含

「パーノックDN-950」(同上社製の

18 "

100部

ポリイソシアネート化合物;不揮発 分=75%)

「タイペークCR-93」 【石原産業 (株)

60 #

製のルチル型酸化チタン〕

計178 #

以下これを塗料(BC-3)と略記する。 参考例15(クリヤーコート強料】の調製例)

下記の如き配合組成割合に従い、通常の塗料調製法に 20 よって配合し調製されたものを、希釈用溶剤で、フォー ドカップNo. 4で25秒となるように粘度を調整して目的塗 料を得た。以下、これを塗料 (CC-1) と略記する。

樹脂 (a-1-1)

108部

「スーパーベッカミンL-117-60」 「チヌピン(Timuvin)900」(スイス

50 u 1 "

国チバ・ガイギー社製の紫外線吸収 村)

「サノールLS-765」 参考例16~28 (同上)

1 //

第3表に示されるような配合組成割合のものに変更し た以外は、参考例15と同様にして、目的とする途料を得 た。

なお、同表中に記載の市販品の概要説明は、次の通り である。

「パーノックDN-980」…大日本インキ化学工業 (株) 製のポリインシアネート化合物;不揮発分=75%

「スミマールM-100C」…住友化学工業(株)製のメチ ル化メラミン樹脂;不揮発分中100%

「ネイキュア (Nacure) 5225」…アメリカ国キング社製 40 の硬化促進剤

(12) 特許2913703 23 cc-13 82 c. 108 CC-13 30 113 0.05 11-00 | 01-00 | 6-00 38 154 128 S 20 嫯 98 23 20 c) S:3 86 23 20 N 2 2 2-33 186 S 20 186 9-33 23 20 4 ~ 5-00 0 20 C4 ¥.00 61 100 20 cc-3 88 20 2-33 108 22 1 6 . 1 - 33 80 20 [3-4-4-4:2 L-117-60] -1-4) -2-2) 一の原物 (a-2-1)(a - 2 - 4)(a-1-5)(8 - 2 - 3)#1-1 11. 11S-765 <u>'</u> 1086-NG 647-41 [354-8 N-100C] Fincure 5225 97年6個 94チ1エート fliavia 9001 1 -一年報二一 平 ( ) 四部 選 30 蠳 母調度 **松石蕉** 釺 缸 ы 40 3 к

参考例29 (クリヤーコート登料IIの調製例)

下記の如き配合組成割合に従い、通常の強料調製法に よって配合し調製されたものを、希釈用溶剤で、フォー ドカップNo. 4で23秒となるように粘度を調製して目的塗 料を得た。以下、これを塗料 (CC-14) と略記する。

樹脂 (c-1-1)

「スミマールM-100Cj

「ネイキュア (Nacure) 5225」

「チヌピン (Tinuvin) 900」

50 「サノールLS-765」

117部 30 "

2 "

1 "

1 #

(13)

特許2913703

参考例30~34 (同上)

第4表に示されるような配合組成割合のものに変更した以外は、参考例29と同様にして、目的とする強料を得た。

なお、同衷中に記載の市販品の概要説明は、次の通り である。 26

「フルオネートK-700」…大日本インキ化学工業

(株) 製の水酸基含有フルオロオレフィン共重合体;不 揮発分=50%

「ルミフロンLF-200」…旭硝子(株)製の水酸基含有 フルオロオレフィン共重合体;不輝発分=60%

参考例35 (対照用クリヤーコート登料の調製例)

下記の如き配合組成割合に従い、常法によって配合し 調製されたものを、希釈用溶剤で、フォードカップNo.4 で23秒となるように粘度を調整して、対照用のクリヤー コート塗料を得た。

以下、これを強料 (CC'-1) と略記する。

樹脂(a-2-1) 117部 「スーパーベッカミンL-117-60」 50 n 「チヌピン(Tinuvin)900」 1 " 「サノールLS-765」 1 n

参考例36~41(同上)

50 第5表に示されるような配合組成割合に変更した以外

(14)

特許2913703

28

は、参考例35と同様にして、対照用のクリヤーコート途

5 36 37 38 39 117 117 117 0 50 50 1 1 7 1 7						*	4F	85	11	
# 11		-		3 5	- 1	- 1	- 1	ۍ د	_	4 0
# (a-2-2) 117		#	樹脂 (a-2-1)	117				117	1	127
r (a-2-3)   117     r (a-2-4)   50   50   50     fx-x-x-x t> L-117-601   50   50   50     fx-x-x-x t> DH-9801   6   50   50     fx x-x n-100Cj   7   80     fx x-x n-100Cj   80   80     f Recure 5225 J   1   1     f Tinyin 900 J   1   1     -コート塗料の呼称 CC' - 1 CC' - 2 CC' - 3 CC' - 4 CC' - 4   6	恕	<u> </u>	(a-2-		117				Į.	
n (a-2-4) 117   fx-n-5+2: L-117-601 50 50   f(n-)+2: DH-9801 60 50 50   f(n-)+2: DH-9801 60 60 60   f(n-)+2: DH-9801 60 60 60   f(n-)+2: DH-9801 60 60 60   f(n-)+2: DH-9801 70 70 70   f(n-)-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-	黨		(a-2-3)			117				
fA-A-5#2> L-117-601 50 50 50   fA-J-9* DH-980J 60 50 50   fA27-k H-100CJ 8 8   57*k編54*kx-h 8 8   fRecure 5225 J 1   f Tinvin 900 J 1   f サノール LS-765 J 1   ーコート塗料の呼称 CC' - 1 CC' - 2 CC' - 3 CC' - 4 CC'	123	Ŕ					117			
fA-7-7 DM-9801 30   fA27-x M-100CJ 30   574k鏡5thx-t 2   fRecure 5225 J 1   f Tinvin 900 J 1   一コート塗料の呼称 CC' - 1 CC' - 2 CC' - 3 CC' - 4 CC' - 5	<b>4</b> □		[19-111-7 <144y-y-y-z]		5.0				+	
fixt-k h-100cj 3 0 59を編録59kx-k 「Necure 5225 」 2 「Tinvin 900」 1 「サノール LS-765」 1 一コート雑料の呼称 CC' -1 CC' -2 CC' -4 CC' -5	32	ಸ್ತ	[14-7-7 DN-980]						<del> </del>	3.2
Necure 5225   2   2   2   2   2   3   3   3   3   3	桵	茶	(AET-R H-100C)					3.0	_	
「Necure 5225」 2 2 1 2 2 1 1 2 1 1 2 1 1 1 1 1 1 1 1	豨	屈輩	ラブチを鍋タキウトエート						ļ	0.05
「Tinvin 900」 「サノール LS-765」 一コート塗料の呼称 CC' — 1 CC' — 2 CC' — 4 CC' — 5	∢¤	猴	f Recure 5225 j					2	ļ.,	
「サノール LS-765」 -コート強料の呼称 CC' -1 CC' -2 CC' -3 CC' -4 CC' -5	(a)	粮	f Tlavin 900 J				1			
-コート離料の呼称 (CC, -1 (CC, -2 (CC, -3 (CC, -4 (CC, -5		莱	「サノール LS-765」				1			
	共照用	416	1 1		1	1		1	8	9 - ,

## 実施例1~18

参考例12~14で得られたベースコート塗料と、参考例 15~28で得られたクリヤーコート童料 I と、参考例29~ 34で得られたクリヤーコート塗料[[とを用い、かつ、第

なった軟鋼板に自動車用電着プライマーおよび中塗りサ ーフェーサーを塗布して得られた塗板上に、まず、エア ースプレーにより乾燥膜厚が15~20μmとなるように、 ベースコート塗料を塗装したのち3分間セットし、次い 6表に示されるような条件に従って、燐酸化成処理を行 50 で、クリヤーコート選料 I を、乾燥膜厚が $25\sim30\,\mu$  m と

(15)

特許2913703

29

なるようにウェットオンウェットで塗装し、20分間放置 してから電気熱風乾燥機中で、所定の条件で乾燥を行な った。

さらに、その10時間後にクリヤーコート登料II、を乾燥膜厚が25~30μmとなるように登装し、10分間放置し

てから電気熱風乾燥機中で、所定の条件で乾燥を行なった。

30

このようにして得られたそれぞれの、3コート2ベーク上塗り塗膜の性能の評価を行なった。それらの結果は、まとめて同表に示す。

(16)

特許2913703

(I) 🛣 9

•	•				₩K		쾯	<b>E</b>			
l			<b></b>	2	9	4	2	9	,	~	
	使用ベースコ	一ト製料の母祭	B C - 2	BC-3	8C-2	8G.2	97.9			,	, ;
	同上数科圖の	枕葉駅序 ( n m )	0 6	-	-			3 - 3 - 3	2-70	2-70	2-78
L	1年日 4日 11	1	:			-		1 08	6 -	0 %	8
╝.	スポットー	が世の一 は関・して	000	8-00	SC-3	¥-00	cc-5	9-33	2-53	8-33	9.5
$\perp$	同上独特層の	上独特層の乾燥販庫(μm)	2 5	2.4	2 5	2 5	2 6	2 4	2 8	,	,
$oldsymbol{\perp}$	四十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二	層の乾燥条件	130 ℃ で30分間			₩	) ) )	~		-	
	使用クリヤー	コート性料100平称	C C - 1 5	66-15	CC-15	66-15		3		51.53	15
	同上独村原の(	同上監料庫の乾燥版序 (μm)	2 5	8	9.8	6	-		2 6	3	2
	1 1 1	2 4 2 4			- 1			2	9	20	80
$\perp$	阿尔阿尔	0 就像条件	140 にで20分間			თ	0 0	3 0	多面		
25	を開発	光、祝	8 6	9.7	9.7	8 6	9.6	9 6	, -,	6 6	6 6
丝		算 秀 在									
. \$	4 4 4 4	auv で3,000 時間									
<b>#</b>		後の光沢保存率(2)	ଧା ଫ	O G	භ භ	9 2	6	0 6	1 6	9 6	6
1	- 一直部が単位	1-5-464/ 1-5-464				0		].			

(17)

特許2913703

				榧	##	Z)						
	•				BEK		堙	55				33
Į			1 0		1 2	1 3	1.4	1.5	16	1 7	- 8	,
	使用ペースコ・	一ト 堕料の呼称	BC-2	BC-3	BC - 2	8C-2	BC-2	8C-2	BC-2	BC-2	BC - 1	,
	同上盤料層の乾燥膜厚	吃無赎莩 ( n m )	8 1	1 8	1.8	1.7	8 7	1.7	- 1	8 -	- 8	·
	使用クリャー	コート監科1の呼称	C C - 1 0	CC-11	CC-13	61-33	200	1-33		<del>ن</del> ن	66.1	<b>,</b>
	同上雄科藩の1	の乾燥調厚 (μm)	9 2	2.4	2.5	2.5	2.5	9 2	2 4	2 5	2.4	
]	医耳状红菌	の乾燥条件	8022208	心面		-	3 0 C	7 3 0	安			
	使用クリヤー:	2一ト独和日の田林	C C - 1 5	81-DD	\$1-00	21-25	CC-14	cc-16	20-17	cc-19	\$1-20	
	日上並料理の(	の乾燥膜厚 (μπ)	2 8.	6 2	2.9	80	2 8	2 8	2 8	2 8	2 8	
	医口腔位置	の乾燥条件	9057309	0 分間			م د د	7 2 5	华丽			
£		光积值	8 6	8 6	8 6	S 6	8 6	9.4	9.7	8 6	6 6	
4 &		財 漿 性				0						
Ę ‡	4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	題報 000'8≥ A60	l		1	1		ł	ı		i	
선 #	W. M. B. B. ON IL.	後の光沢保持平(1)	<b>5</b>	יים ריי	N D	 	<b>e</b>	99 99	ეე ეე	97 97	2 6	
	福國古港体	1-5-406/ 1-5-466				•						34

## 比較例1~10

参考例12~14で得られたベースコート用鐘料と、参考 例35~41で得られたクリヤーコート塗料または参考例15 で得られたクリヤーコート塗料 I とを用い、かつ、第7

った軟鋼板に自動車用電着プライマーおよび中塗りサー フェーサーを塗布して得られた塗板上に、まず、エアー スプレーにより乾燥膜厚が15~20μmとなるように、ベ ースコート塗料を塗装したのち3分間セットし、次い 表に示されるような条件に従って、燐酸化成処理を行な 50 で、クリヤーコート塗料を、乾燥膜厚が $30\sim35\,\mu$  mとな (18)

特許2913703

35

るようにウェットオンウェットで塗装し、20分間放置してから電気熱風乾燥機中で、所定の条件で乾燥を行なった。

このようにして得られた、それぞれの2コート1ベーク上塗り塗膜の性能の評価を行なった。それらの結果は、まとめて同表に示す。

ただし、比較例10だけは、各実施例と同様にして、ベ ースコート強料を強装し、クリヤーコート強料を強装し 乾燥してから、さらに、参考例30で得られたクリヤーコート塗料II、つまり、CC-15を乾燥膜厚が35〜40μmとなるように塗布し、10分間放置してから電気熱風乾燥機中で、所定の条件で乾燥を行なった。

36

このようにして得られた対照用の3コート2ベーク塗 膜についても、同様の性能評価を行なった。それらの結 果は、まとめて示す。

麦から				end	- PER	194							
も明ら					地		## B	季					37
らかだ			1	2	3	Ą	5	ထ	۲-	∞	6	0 -	
ئىل ئائ	使用ペースコー	使用ペースコート整料の呼称	BC-2	2-38	80-2	8C-2	80-2	BC-3	\$C-2	BC-1	8C-2	BC-2	
ــــا ات.	同上監料層の4	同上監料層の乾燥験厚 (μm)	1.8	1.1	17	8 1	6 1	88	1.8	1 8	1.7	8 1	
本発	使用クリャーこ	使用クリヤーコート生料の呼称	CC, -1	Z- ,33	£- ,33	\$- ,00	cc2		CC' -7	1- ,00	ככ, -ו	ය. -1	
明の	同上性料理の創	同上塗料層の乾燥製厚 (μm)	3.0	3 2	3.2	3.3	3.4	33	3 2	63	3.4	3.0	,
	同上整料層	の乾燥条件	140 でで25分間	6	0 U	3 0	中		071	間を822つ 071	至	130 こで30分間	( 1
ـــــــــــــــــــــــــــــــــــــ	使用クリャー:	使用クリャーコート整料1の呼称						) 				CC-1.5	9 )
n. <i>t</i> -	同上整料層の	同上登科層の数型機厚 ( μ m )	<b></b> -	•	1							3.4	
<b>い</b> の	同上條料層	の乾燥条件			\				i	:		140 とで25分間	
<u> </u>		光彩值	9 6	9.8	9 6	8 6	9.1	9 6	9.4	9.7	9 6	8 6	
		對 美 権				2	₫.					9	
レがも	**************************************	100 で3,000 時間	c r	,	,								
		彼の光釈保持平(1)	-	7 ,	9	<b>-</b>	₹	0	>	7 .	n o	מ	
	<b>福岡付著性</b>	84-2-1   /414-2-1 B										×	38
」 ったがっ									}				特許2
~ T													91
木森											,		37(
妇士													3

第6表および第7表からも明らかなように、本発明の 方法により得られる3コート2ベーク上強り強原は、外 観にも、耐候性にも、そして層間付着性にも、悉く、す ぐれたものであることが知れる。したがって、本発明方 法は極めて有用なものであることが知れる。